

# SOLUCIÓN SALINA FENOLADA LAVOISIER, Solución inyectable en frasco

## COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

FENOL .....	0,50 g
CLORURO DE SODIO .....	0,90 g
Hidróxido de sodio ..... c.s. ....	pH = 7
Agua para inyectables .....c.s.p. ....	100 ml

## FORMA FARMACÉUTICA

Solución para preparados inyectables

## DATOS CLÍNICOS

### Indicaciones terapéuticas

Dilución de alérgenos en alergología

Dilución de vacunas en pruebas de tolerancia a la vacunación

### Posología y forma de administración

- Cada frasco contiene 9 ml de disolvente isotónico que permiten realizar una dilución decimal de alérgenos o vacunas.
- Emplear una jeringuilla graduada para obtener la cantidad necesaria de extracto alérgico o vacuna (variable según la naturaleza de la vacuna), e introducirla en el frasco de disolvente.
- Agitar vigorosamente la dilución obtenida y, antes de cada uso, agitar la suspensión para evitar que el producto se administre a una concentración demasiado elevada.

**En alergología: Administración por vía intradérmica.**

**Durante las pruebas de tolerancia a la vacunación, en pacientes con una patología alérgica: administrar por vía subcutánea, en concreto en el caso de las vacunas adsorbidas debido a las posibles reacciones alérgicas inducidas por el agente adsorbente.**

### Contraindicaciones

No utilizar en los casos en que la inmunoterapia y la vacunación estén contraindicadas.

### Advertencias y precauciones especiales de empleo

#### Advertencia

No administrar por vía intravenosa.

#### Precauciones de empleo

Comprobar que tanto la prescripción y el valor cuantitativo de la dilución como el volumen a inyectar coinciden de acuerdo con las indicaciones del médico que extendió la receta.

En caso de error en la dilución, adoptar todas las medidas necesarias para prevenir las posibles consecuencias (choque anafiláctico): es necesario disponer de corticoesteroides inyectables y ampollas de epinefrina.

### Embarazo y lactancia

- Actualmente, no se dispone de datos pertinentes o suficientes para evaluar un posible efecto de malformación o fetotoxicidad asociado con este producto cuando se administra durante el embarazo.
- Por consiguiente, por motivos de precaución no se recomienda administrar este producto durante el embarazo.
- Este producto no debe administrarse durante el período de lactancia.

## PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Propiedades farmacodinámicas

DILUYENTE PARA ALÉRGENOS Y VACUNAS

(R. Sistema respiratorio)

## DATOS FARMACÉUTICOS

### Período de validez

3 años

### Precauciones especiales de conservación

Conservar protegido de la luz.

### Naturaleza y contenido del recipiente

Frasco de 9 ml de vidrio incoloro (tipo II) provisto de un tapón de elastómero con cápsula de aluminio.

### Modo de empleo, instrucciones relativas a la manipulación

Tras la dilución del alérgeno, conservar el frasco entre +4°C y +8°C.

## PRESENTACIÓN Y NÚMERO DE IDENTIFICACIÓN ADMINISTRATIVA

### Presentación farmacéutica:

**AC 305 880-4:** 9 ml en frasco - caja de 1 - Reemb. por la Seg. Soc. 65% - PVP + IVA: 1,83 €

### Presentación hospitalaria:

**AC 553 526-6:** 9 ml en frasco - caja de 50 - Uso especializado

## CONDICIONES DE DISPENSACIÓN:

No procede

## FECHA DE REVISIÓN

Abril de 1997

### CDM LAVOISIER

Laboratoires CHAIX et DU MARAIS - 7, rue Labie - 75017 PARÍS - FRANCIA

Tel: +33 1 55 37 83 83 Correo electrónico: [contact@lavoisier.com](mailto:contact@lavoisier.com) Fax: +33 1 55 37 83 84